PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

07-297130

(43)Date of publication of application: 10.11.1995

(51)Int.CI.

HO1L 21/205 HO1L 21/285 HO1L 21/31 HO1L 21/318 HO5H 1/46

- (21)Application number : 06-081750

(71)Applicant: SUMITOMO METAL IND LTD

(22)Date of filing:

20.04.1994

(72)Inventor: AKAHORI TAKASHI

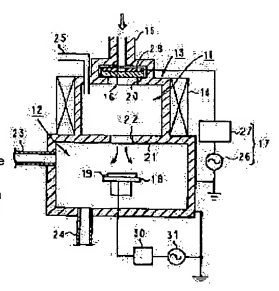
(54) DEPOSITION OF THIN FILM

(57)Abstract:

PURPOSE: To reduce the chlorine content in a TiN thin film by irradiating the surface of the TiN thin film containing residual chlorine with a plasma of N2 gas mixed or not mixed with an inert gas.

CONSTITUTION: A microwave is introduced from a microwave oscillator through a waveguide 15 into a plasma generation chamber 11. A DC current is fed through an excitation coil 14 to induce a magnetic field in the chamber 11 thus generating a plasma.

Consequently, a TiN thin film is deposited on the surface of a sample 19. The TiN thin film containing residual chlorine is then irradiated, on the surface thereof, with a plasma principally comprising N2 gas mixed or not mixed with an inert gas. Subsequently, Cl2 is evaporated thus reducing chlorine in the TiN thin film.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

19.04.2001

[Date of sending the examiner's decision of

rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number] 3413276 [Date of registration] 28.03.2003

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

(19)日本国特部/广(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(43)公開日 平成7年(1965)11月10日

(51) Int.CL°	21/206	神気配見	广内建理者	身 P 4			技術表示各所
MUIL	21/285	8.0.1	R				
	21/31						
	21/318		B				
				H01L 球球 未開東 財政		C (全 5 頁)	州美国に載く
(21)出職番号		特無平 6-81750		(71) 掛欄人	(71) 出版人 000002118 住女会院工程株式会社		
(22) 出網日		平成6年(1994)4月20日				中央区北武4	T目 6 #33号
				(72)発明者			—
				(14/2020)P			
				(12) 2E 20 in	大阪府大阪市 住女金属工業		TB 5 2339

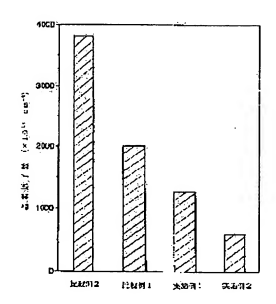
(54) 【発明の名称】 弾脈の形成方法

(57)【要约】

【構成】 TiCI4、H2及びN2を含むガスを原料とし、電子サイクロトロジ共鳴(ECR)励起により発生させたプラズマを利用したCVD法によりTiNの薄膜を形成する薄膜の形成方法において、TiN薄膜を形

成した後、TIN淳陕表面に、主にN2 ガス、又はN2 ガスと不活性ガスとからなるプラズマを照射する海峡の 形成方法。

【効果】 TiN海膜中に含まれる塩素分を揮散し易い物質に変換することができ、TiN薄膜中の塩素分を大きく減少させることができる。その結果、TiN薄膜中に残留した塩素分が、上層部のAIなどの配線を腐食する肉れがなくなり、LSI素子の信頼性を向上させることができる。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 TiCl4、H2及びN2を含むガスを 原料とし、電子サイクロトロン共鳴(ECR)励起により発生させたプラズマを利用したCVD法によりTiN の意味を形成する意味の形成方法において、TiN意味 を形成した後、前記TiN意味表面に、主にN2 ガス、 又はN2 ガスと不活性ガスとからなるプラズマを照射することを特徴とする意味の形成方法。

【請求項2】 TiC14、H2 及びN2 を含むガスを原料とし、電子サイクロトロン共鳴(E C R)励起により発生させたプラズマを利用したCV D法によりTiNの理膜を形成する理膜の形成方法において、TiN理膜を形成した後、前記TiN理膜表面に、主にN2 ガスとH2 ガス、又はN2 ガスとH2 ガスと不活性ガスとからなるプラズマを照射することを特徴とする理膜の形成方法。

[発明の詳細な説明]

[0001]

(産業上の利用分野) 本発明は薄膜の形成方法に関し、より詳細には半導体装置におけるコンタクトホールの内・表面にパリヤ層として形成されるT+N組成の薄膜の形成方法に関する。

[000021

【従来の技術】 通常、 LSIのコンタクト部は下地に基板表面の拡散層を有し、コンタクトホールを介してAI などの配線と接続されている。しかし今日のLSIの微細化、高集核化に伴い、このコンタクトホールのアスペクト比が増大し、コンタクトホールの径に比べてその深さが深くなっているため、 AI などの金属を完全にコンタクトホールの中に埋め込むことが難しくなってきている。

【0003】そこで、コンタクトホール中への金属の埋め込みを完全に行うため、コンタクトホール付近にA になどの金属の膜を形成した後に高温で熱処理を行い、前記金属をコンタクトホールに流し込む方法(リフロープロセス)が、半導体製造プロセスの工程数の削減の点からも有望視されている。

【0004】しかし、LSIの微細化や高集核化につれて拡散層も浅くなっているため、この浅い拡散層の上に直接AI金属を流し込むと、AIスパイクが生じて接合を破壊する。あるいはコンタクトホール序部にSIが折出してコンタクト抵抗が増大するなどの問題が生じる。【0005】従来より前記したAIスパイクなどの問題を助止するため、AI金属と半導体基板との間にパリアメタルと呼ばれる金属やその化合物を使用した拡散防止用の強限(パリア層)を形成する方法が採用されている。TIN強限は、比抵抗が小さく、かつ化学的に安定であるという特性を有し、パリア層としての要求特性を満足することから、パリア層形成用の化合物として汎用されている。

【0006】このTIN理関の形成方法としては、例えば反応性スパッタ法やプラスマCVD法などが挙げられるが、前記反応性スパッタ法により形成された理関は段差被覆性が選く、コンタクトホールの底部には形成されたでいと言う問題がある。一方、プラスマCVD法、その中でも特に電子サイクロトロン共鳴(ECR: Electron Cyclotron Resonance)励起によりプラスマを発生される方法を利用したCVD法(以下、ECRプラスマCVD法と記す)は、指向性に優れ、後の小さなコンタクトホールの内部にもほぼ均一な厚さの強関を形成することができるため、次世代のULSIのパリア層の形成方法として注目されている。

【OOO7】そこで、この目のRプラスマのV D法を用いてTiN薄膜を形成する方法について、以下に説明する。図1は、この目のRプラスマのVD法に用いられる。装置を模式的に示した断面図である。

【0008】この装置は、プラスマ生成室11と反応室12とからなる装置本体13と、プラスマ生成室11の周囲に配設されて直流電源(図示せず)が接続された励磁コイル14と、マイクロ波発振器(図示せず)から発振されたマイクロ波をプラスマ生成室11に導入する導波管15などとから構成されている。1月は石英ガラス等で形成されたマイクロ波導入窓、17はこのマイクロ波導入窓16に高周波(RF)電源を印加する高周波発生派 18は試料19が転置される試料台をそれぞれ表している。

【0009】プラスマ生成室11は時用簡形状に形成され、このプラスマ生成室11の上部壁の略中央部にはマイクロ波を導入するための第1の孔20が形成されており、プラスマ生成室11の下方には、このプラスマ生成室11よりも大口径の反応室12が一体的に形成されている。また、この反応室12とプラスマ生成室11とは、仕切板21によって仕切られており、この仕切板21の略中央部には第2の孔(プラスマ引出窓)22が形成されている。

【0010】さらに、反応室1-2の側壁には第1の導入配管23が接続され、反応室12の底部には排気系(図示せず)に連通している排気配管24が接続されている。また、プラズマ生成室11の止壁部には第2の導入配管25が接続されている。

【0011】高周波発生源17は高周波発振器26とマッチングボックス27とから構成され、マイクロ波導入窓16と築波管15との間に挟着された平板電優20を介してマイクロ波導入窓16に高周波(RF)が印加されるようになっている。

【0012】試料台18には試料19に高周波を印加するための高周波発振器31が、マッチングボックス3.0を介して接続されている。この高周波発振器31により試料19に所定の高周波を印加し、前述の薄膜の形成方法を実施することにより、試料19にかかるバイアス電

圧により、アスペクト比が高い場合でも改差被覆性の良 好な理解を形成することができる。

(00 i 3) また、試料 1.9 を所定のヒータ等で加熱し、試料 1.9 の温度を所定値、例えば2.00~6.00℃に保つと、形成される薄膜の結晶化が促進され、薄膜の電気伝導性が良好なものとなる。

【0014】上記装置を用いてTiN海豚を形成するには、まず排気系を操作して装置本体13内を選圧し、この後、TiCl4を第1の導入配管23から反応室12内に供給する一方、Ar、H2、N2をプラスマ生成室11内に第2の導入配管25から供給する。この後、装置本体13内を所定の圧力に設定する。

【0015】さらにマイクロ波発振器から導速管15を介してマイクロ波をプラズマ生成室11に導入すると共に、励協コイル14に直流電流を流してプラズマ生成室11内に機場を生じさせる。そしてプラズマ生成室11内で高エネルギ電子と原料がスとを衝突させ、この原料がスを分解してイオン化し、プラスマを生成させる。一方、高周波発生源17に通電してマイクロ波導入窓16に高周波を印加し、マイクロ波導入窓16に発生するバイアス電圧によるArイオンのスパッタ効果により、T+N薄限がマイクロ波導入窓16に付着するのを防止する。

【0016】生成されたブラスマはブラスマ引出家と名を通過し、発散協界により試料台19の方向に加速され、試料台18に載置された半導体拳板などの試料19の表面にTIN窓膜を形成する。

[0017]

【発明が解決しようとする課題】上記した装置における エキャ湾映形成の反応メカニズムとしては、下記の化 1 式の反応が考えられる。

[0018]

[$\{H1\}$ 2T1O14 + N2 + 4H2 \rightarrow 2 TiN + 8HO1 \uparrow

上記化1式の反応が完全に右側に進行し、生成したTi N薄膜中から塩酸が完全に除去されれば、TiN薄膜中 に塩素分は残智しないはずである。

【〇〇19】しかし、TiС|4を完全に分解してTi+4C|とするためには400koalmol-1以上の非常に高いエネルギを必要とするため、必ずしもTi、C|4が完全に分解されずに形成されたTiN薄膜中に残留したり、又は前記TiN薄膜中のTiС|4が分解し、発生したC|2が前記TiN薄膜に吸着されるという現象が生ずる。前記TiN薄膜中に残留した塩素分(前記HC|なども含む)は、上層部のAiなどの配線と反応してAiなどの腐食を引き起こし、このために配線が断線したり、その電気移抗が増大するという課題があった。このような配線の腐食は、当然ながらLSi素子の信頼性を落しく低下させることになる。

【ロロ20】先に、本発明者らはこのような課題を解決

するため、上記したECRプラスマCVD法に用いられる装置によりTIN薄膜を形成した後、前記TIN薄膜にAr及びH2からなるプラスマを照射することにより、TIN薄膜中の塩素濃度を低下させる提案を行った(特閒平5-47707号)。

【0021】前記方法はTIN薄膜に吸寄しているCI2にH2.ガスを含むプラスマを照射することにより、CI2をHC1に変換して揮散を容易にし、前記TIN薄膜中の塩素遺産を低下させるものである。この場合、H2.ガスに活加したAにはプラスマの安定放電やイオンの衝撃効果に容与し、これによりCI2のHCIへの変換を間接的に促進していると考えられる。

【0022】 じかし、上記したAr及びH2からなるプラスマをTIN薄膜に照射する方法では、TIN薄膜中に残留している塩素分を除去する効果あるものの。 前記TIN薄膜中には依然として少しではあるが塩素分が残留し、完全にTIN薄膜中の塩素分を効果的に除去することはできなかった。

【00.23】本発明はこのような課題に鑑みなされたものであり、TICIA、H2及びN2を含むガスを原料とし、ECRプラズマCVD法によりTIN薄膜を形成する方法において、殆ど指索分を含まず、上部に形成される配換などを腐食させる腐れのないTIN薄膜を形成することができる漢葉の形成方法を提供することを目的としている。

[.00.24]

【課題を解決するための手段】上記目的を達成するために本発明に保る薄膜の形成方法は、TiC:14、H2及びN2を含むガスを原料とし、ECRプラスマCVD法によりTiNの薄膜を形成する薄膜の形成方法において、TiN強膜を形成した後、前記TiN薄膜表面に、主にN2がス、又はN2がスと不活性ガスとからなるプラスマを照射することを特徴としている(1)。

【OO-25】また、本発明に係る薄膜の形成方法は、TIO14、H2及びN2を含むガスを原料とし、EORプラズマCVD法によりTINの薄膜を形成する薄膜の形成方法において、TIN薄膜を形成した後、前記TIN薄膜表面に、主にN2がスとH2ガスとH2ガスと不活性ガスとからなるプラズマを照射することを特徴としている(2)。

[0026]

【作用】前記したようにTi N理膜中には、Ti C I 4 又はその部分分解物であるTI C I x など、比較的高速 点の成分が含有されていると考えられる。

【0027】上記した理解の形成方法(1)においては、ECRプラスマCVD法によりTiN理解を形成した後、このような塩素分が残留しているTiN理解の表面に、主にN2ガス、又はN2ガスと不活性ガスとからなるプラスマを照射する。このプラスマ照射により、下記の化2式の反応が進行すると考えられる。

[0028]

【化2】

2 T i C I x + N2 → 2 T i N + x C I 2 従って、前記 T i N強限中に含有される T i C I x は T i N と C I 2 とに変換され、 T i C I x に比べてより低 沸点の C I 2 が揮散することにより、前記 T i N強限中 の塩未分を低減することができると推定される。

【0029】また、上記した理解の形成方法(2)においては、ECRプラスマCVD法によりTiN理解を形成した後、このような塩素分が残留しているTIN理解の表面に、主にN2 ガスとH2 ガス、又はN2 ガスとH2 ガスと不活性ガスとからなるプラズマを照射する。このプラスマ照射により、上記した化2式の反応と共に、下記の化3式の反応が進行すると考えられる。

[00030]

[代3] 2 T I C I x + N2 + \times H2 \rightarrow 2 T I N + 2 \times HC I

この反応によりTiN海膜中に残留したTiCl×はTiNとHCIとに変換される。また、上記化2式の反応により生成したCl2もH2によりHCIに変換される。このような反応で生成したHCIの沸点は-84.9でであり、Cl2の沸点の-34.1でと比較してでの沸点がより低く、より揮散し易いため、さらに効果的にTiN海膜中の塩素分の量を低調することができると推定される。

[0031]

【実施例及び比較例】以下、本発明に係る薄膜の形成方法の実施例を図面に基づいて説明する。 なお実施例に係るECRプラスマCVD法に用いられる装置は【従来の技術】で説明したものと同様であるので、ここではその詳しい説明は省時することとする。

【0032】次に、上記装置を用いた実施例に係る薄膜(TIN薄膜)の形成方法。(実施例1)について説明する。決す試料19としてシリコン基板を使用して試料台18に栽造し、試料19の温度を500℃に設定して、以下の方法により前記シリコン基板表面にTIN薄膜を形成した。

【0033】最初に、排気系を操作して装置本体13内を選圧し、この後、TiCl4を第1の導入配管23から10soomの流量で反応室12内に供給した。一方、第2の導入配管25から、Arを75soom、H2を26soom、N2を8soomの流量に設定してそれぞれプラズマ生成室11内に供給し、この後装置本体13内を3、0mTorrの圧力に設定した。

[0034] 次に、マイクロ波発振器から導波管15を介して2、45GHzのマイクロ波を2、8kWのパワーでプラズマ生成室11に導入すると共に、励磁コイル14に直流電流を流してプラズマ生成室11内に磁場を生じさせてプラズマを生成し、試料19の表面にTiN意限を形成した。

【0035】また、高周波発生源17に通電してマイクロ波導入窓16に13、56MHzの高周波を150Wのパワーで印加し、TiN薄膜がマイクロ波導入窓16に付きするのを防止した。

【0036】このTiN海膜の形成後、装置本体13内のガスを完全に排気し、新たにArを75sccm、N2を26sccmの流量で流し、装置本体13内の圧力を3、0mTorrに設定し、その他は上記TIN海膜の形成方法と同様の条件でプラスマを30秒間照射し、前記TiN海膜に塩素の除去処理を施した。

【00.3.7】次に、実施例2として、上記実施例1の場合と同様の条件でTiN薄膜を形成した後、Arを75soom、N2を10soomの流量で流した他は上記実施例1の場合と同様にTiN薄膜にプラスマを照射し、前記TiN薄膜に塩素の除去処理を施した。

【0038】また、比較例1として、上記実施例1の場合と同様の条件でTIN達膜を形成した後、Arを75sccm、H2を25sccmの流量で流した他は上記実施例1の場合と同様に同様にTIN達膜にブラズマを照射し、前記TIN漢膜に堪森の除去処理を施した。【0039】また、TIN漢膜の形成後に何の処理も行わなかった場合を比較例2とした。上記した種々の方法により得られた実施例1~2及び比較例1~2に係るTIN達膜の映表面の培素濃度の分析を蛍光×線を用いて行った。

【0040】図2は、その結果を示したグラフであり、 縦軸にはTiN薄膜表面の単位面積当たりの塩素原子の 数を示している。

【GO(41】図2より明らかなように、TiN薄膜の形成後に何ら処理を施していないTiN薄膜(比較例2)や、ArとH2の温合ガスからなるプラズマを照射したTiN薄膜(比較例1)に比べ、N2とArとの温合ガスからなるプラズマを照射したTiN薄膜(実施例1)では、その塩素量が減少している。実施例1に係るTIN薄膜の塩素量はプラズマ処理を行っていないもの(比較例2)と比較すると約1/3に減少している。

【0042】 さらに、N2 とArとH2 との場合ガスがらなるプラズマを照射したTiN薄膜(実施例2)では、塩素量がさらに実施例1に係るTiN薄膜の場合の約1/2となっている。

[0043] この結果から明らかなように、実施例に係る薄膜の形成方法では、ECRプラスマCVD法によりTIN薄膜を形成した後、前記TIN薄膜表面に、N2ガスと不活性ガスとからなるプラスマ、又は前記ガスにさらにH2ガスが添加されたガスからなるプラスマを照射するので、TIN薄膜中に含まれる塩素分を揮散し鳥い物質に変換することができ、実施例に係るプラスマ処理を施したTIN薄膜ではプラスマ処理を施ったいものと比較して、約1/3~1/6程度にまで塩素量を減少

させることができる。

[0044]

【発明の効果】以上詳述したように本発明に係る薄膜の 形成方法にあっては、TiC14 、H2 及びN2 を含む ガスを原料とし、ECRプラズマCVD法によりTiN の薄膜を形成する薄膜の形成方法において、T i N薄膜 を形成した後、前記TiN薄膜表面に、主にN2.ガス、 又はN2 ガスと不活性ガスとからなるプラスマを照射す るので、前記Ti N強限中に含まれる塩素分を揮散し易 い物質に変換することができ、前記TiN薄膜中の塩素 分を大きく迅少させることができる。その結果、前記下 i N薄膜中に斑響した塩素分が、上層部のAI などの配 - 森を腐食する思れがなくなり、 LSト素子の信頼性を向 上させることができる。

【0045】また、本発明に係る薄膜の形成方法は、T

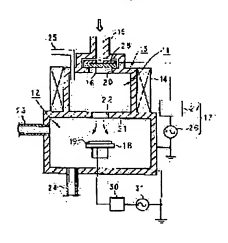
I C I 4 、 H2 及び N2 を含むガスを原料とし、 E C R プラスマCV D法によりTi Nの薄膜を形成する薄膜の 形成方法において、TiN滓膜を形成した後、前記Ti N海膜表面に、主にN2 ガスとH2 ガス、又はN2 ガス と H2 ガスと不活性ガスとからなるブラスマを照射する ので、前記TIN薄膜中に含まれる塩素分をより揮散し 易い物質に変換することができ、前記T I N溶膜中の塩 素分をさらに大きく減少させることができる。

【図面の簡単な説明】

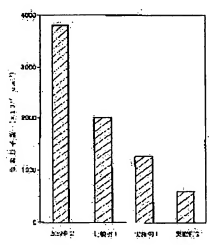
【図1】ECRプラスマCV D法に用いられる装置を模 式的に示した断面図である。

【図2】実施例1~2及び比較例1~2の場合に形成さ れたT I N薄膜の単位面積当たりの塩素原子の数を示し たグラフである。





(図2)



プロントページの続き

(51) Int.CI.6 HO5H 1/48 影別記号 庁内整理番号. A 9014-2G

ΕĹ

技術表示館所